

第71回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和5年5月12日（金）15：00～16：00
開催場所	2階第1会議室/Zoom
出席委員名	原田和昌、時村文秋、 荒木厚 、山田浩和、太田日出、島崎良知、桜井良太、 笹井浩行 、河合恒、伊藤なほ子、那須行信、山代きよみ、 工藤陽一郎 、山田晋太郎
議題および 審議結果を 含む主な議 論の概要	<p>議題① 網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性 【審議事項】 ・治験実施の妥当性について審議した。 <input type="checkbox"/>承認</p> <p>議題② バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした高用量アフリベルセプトの第Ⅱ/Ⅲ相試験 【審議事項】 ・治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書・同意文書の変更について審議した。 ・新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <input type="checkbox"/>承認 【報告事項】 ・治験分担医師・治験協力者リストの変更に関して報告した。</p> <p>議題③ エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカル AD の被験者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験 【審議事項】 ・説明文書・同意文書の変更について審議した。 ・新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <input type="checkbox"/>承認</p> <p>議題④ 冠動脈バイパス手術（CABG）を施行する虚血性心疾患に伴う重症心不全患者に対するヒト（同種）iPS細胞由来心筋球（HS-001）の第Ⅰ/Ⅱ相試験 【審議事項】 ・治験薬概要書等の変更について審議した。 ・新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <input type="checkbox"/>承認</p> <p>議題⑤ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期におけるアルツハイマー病を対象としたLY3002813の第Ⅲ相試験 【審議事項】 ・新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <input type="checkbox"/>承認 【報告事項】 ・治験分担医師・治験協力者リストの変更に関して報告した。</p> <p>議題⑥ OPC-131461の心性浮腫（うっ血性心不全）に対する用量探索試験 【審議事項】 ・治験実施計画書、説明文書・同意文書等の変更について審議した。 <input type="checkbox"/>承認 【報告事項】 ・治験分担医師・治験協力者リストの変更に関して報告した。</p> <p>議題⑦ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3372993の第Ⅲ相試験 【審議事項】 ・説明文書・同意文書に関する変更について審議した。 ・新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <input type="checkbox"/>承認</p>

【報告事項】

- ・ 治験分担医師・治験協力者リストの変更に関して報告した。

議題⑧ 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3372993 の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・ 新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

承認

【報告事項】

- ・ 治験分担医師・治験協力者リストの変更に関して報告した。

議題⑨ 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相/前期第Ⅱ相試験

【審議事項】

- ・ 説明文書・同意文書等に関する変更について審議した。

承認

議題⑩ 早期アルツハイマー病患者を対象に BAN2401 の安全性、忍容性及び有効性を評価する、非盲検継続期を設けたプラセボ対照二重盲検並行群間比較ベイズ流適応型無作為化デザイン用法設定試験

【報告事項】

- ・ BAN2401 で発生した有害事象について報告した。
- ・ 治験分担医師・治験協力者リストの変更について報告した。

議題および
審議結果を
含む主な議
論の概要

議題⑪ 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・ 新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

承認

【報告事項】

- ・ 治験分担医師・治験協力者リストの変更について報告した。

議題⑫ 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

【審議事項】

- ・ 新たな安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

承認

議題⑬ 以下について報告をした。

- ・ 直接閲覧の結果報告

議題⑭ 以下について報告をした。

- ・ 実施状況報告

議題⑮ 製造販売後調査について

(迅速審査 報告)

- ・ 新規 1 件を報告した。
- ・ 変更 1 件を報告した。

議題⑯ 2023 年 4 月度の第 70 回治験審査委員会議事録について提示した。

以上